

Milicz, dnia 02.02.2022 r.

**Zamawiający:**

Milickie Centrum Medyczne sp. z o.o.  
Ul. Grzybowa 1  
56-300 Milicz

**Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ**

**Dotyczy:** Dostawa środków ochrony indywidualnej i środków do dezynfekcji w ramach projektu pn. „Przeciwdziałanie wykluczeniu społecznemu spowodowanemu przez Covid-19 - 3”, finansowanego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Dolnośląskiego na lata 2014-2020, Oś priorytetowa: 9 Włączenie społeczne, Działanie: 9.3 Dostęp do wysokiej jakości usług zdrowotnych.

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

**Pytania z dnia 27.01.2022**

1. Pakiet nr 1 poz. 18  
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o nazwie Anios Gel 800 w opakowaniu 100 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań .  
Ulotka informacyjna preparatu w załączeniu.  
**Odp.**  
TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie
2. Pakiet nr 1 poz. 19  
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o nazwie Anios Gel 800 .  
Ulotka informacyjna preparatu w załączeniu.  
**Odp.**  
TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie
3. Pakiet nr 1 poz. 20  
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o nazwie Incidin Liquid Spray.  
Ulotka informacyjna preparatu w załączeniu.  
**Odp.**  
TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie
4. Pakiet nr 1 poz. 21,22  
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o nazwie Sani Cloth 70 w opakowaniu tuba 200 szt. Ulotka informacyjna preparatu w załączeniu.  
**Odp.**  
TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie
5. Pakiet nr 1 poz. 23,24,  
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o nazwie Sani Cloth Active op. Tuba 200 szt. Ulotka informacyjna preparatu w załączeniu.  
**Odp.**  
TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

---

ZNAK SPRAWY: MCM/WSM/ZP1/2022

---

6. Pakiet nr 1 poz. 26  
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o nazwie Anios Gel 800.  
Ulotka informacyjna preparatu w załączeniu.  
**Odp.**  
TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie
7. Pakiet nr 1 poz. 27  
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o nazwie Spirigel Complete.  
Ulotka informacyjna preparatu w załączeniu.  
**Odp.**  
TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie
8. Pakiet nr 1 poz. 28  
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o nazwie Incidin Liquid spray.  
Ulotka informacyjna preparatu w załączeniu.  
**Odp.**  
TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie
9. Pakiet nr 1 poz. 40,41  
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o nazwie Preparat o nazwie WIP ANIOS EXCEL flow pack 100 szt. Ulotka informacyjna preparatu w załączeniu.  
**Odp.**  
TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie
10. Pakiet nr 1 poz. 47  
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o nazwie Incidin Alcohol Wipes 100 szt. flow pack.  
**Odp.**  
TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie
11. Pytanie 1 Czy Zamawiający wydzielili do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 1 poz. 37?  
**Odp.**  
NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania
12. Pytanie 2 Czy Zamawiający wydzielili do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 1 poz. 38 i czy dopuści: Spektrum działania: bakterie, grzyby w czasie do 15 sekund, wirusy w czasie do 1 minuty?  
**Odp.**  
NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania
13. Pytanie 3 Czy Zamawiający wydzielili do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 1 poz. 39 i czy dopuści: Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, spektrum działania: bakterie, grzyby w czasie do 15 sekund? lub Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, spektrum działania: bakterie, grzyby w czasie do 15 sekund?
14. Pytanie 4 Czy Zamawiający wydzielili do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 1 poz. 40 i 41 i czy dopuści: Chusteczki bezalkoholowe, substancja czynna: 0,45g chlorku didecylodimetyloamoniowego, dezynfekujące gotowe do użycia, przeznaczone do dezynfekcji narzędzi, sprzętów, wyposażenia (nie będącymi wyrobami medycznymi), powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu w obszarze medycznym oraz innych

ZNAK SPRAWY: MCM/WSM/ZP1/2022

placówkach użyteczności publicznej, Spektrum działania B, F do 15 minut, chusteczki wykonane z poliestru, pakowane po 100szt. w tubie dozującej i po 100szt. jako wkład do tuby dozującej?

**Odp.**

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

15. Pytanie 5 Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 1 poz. 42 i 43 i czy dopuści: Chusteczki do dezynfekcji rąk nasączone alkoholem izopropylowym, diglukonianem chlorheksydy i olejkiem nawilżającym? Spektrum bakteriobójcze (MRSA, MRSE), grzybobójcze (Trichophyton mentagrophytes), w czasie 15 sekund, pakowane w tubach dozujących po 100szt. i po 100szt. jako wkłady do tuby dozującej?

**Odp.**

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

16. Pytanie 6 Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 1 poz. 44 i czy dopuści: Spektrum działania: bakterie, grzyby w czasie do 15 sekund? I czy Zamawiający ma na myśli 50 zestawów nasączony + nienasączony?

**Odp.**

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

17. Pytanie dotyczy pakietu nr 3 W myśl ustawy o zamówieniach publicznych art. 99.1 pkt 4: "Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów." Zatem: Wykazanie równoważności zaoferowanego przedmiotu spoczywa na Wykonawcy. - Jeżeli Wykonawca zaoferuje asortyment firmy innej niż producenta urządzenia, z którym zaoferowany asortyment musi być kompatybilny, zobowiązany jest do złożenia oświadczenia, że produkty te są w pełni kompatybilne z urządzeniem wskazanym przez Zamawiającego, nie spowodują usterek w jego działaniu, uszkodzeń, utraty gwarancji lub uprawnień z rękojmi i zobowiązuje się do poniesienia konsekwencji wszelkich szkód powstałych na skutek zastosowania produktu zamiennego (nieoryginalnego), a w szczególności: wszelkich kosztów związanych z udokumentowaniem przyczyny uszkodzenia powstałego w wyniku zastosowania zaoferowanego asortymentu; wszelkich kosztów wynikających z uszkodzenia lub całkowitego zniszczenia posiadanego urządzenia powstałego przez zastosowanie zaoferowanego asortymentu; kosztów wynikających z wszelkich roszczeń pacjentów, którzy ponieśli uszczerbek na zdrowiu. - Przedmiot zamówienia został opisany zgodnie z art. 101 ust. 1 pkt. 1 Ustawy. przez określenie wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności, w tym wymagań środowiskowych, podane parametry są dostatecznie precyzyjne, aby umożliwić wykonawcom ustalenie przedmiotu zamówienia a zamawiającemu udzielenie zamówienia. - Opisując natomiast przedmiot zamówienia przez odniesienie do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust.1 pkt 2 oraz ust. 3 Ustawy, zamawiający wskazuje, że dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a odniesieniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważne”. Zatem Żądanie dokumentu od innych oferentów niż producent/dystrybutor urządzenia Nocospary potwierdzającego kompatybilność oferowanego przez nich środka do dezynfekcji, pomimo iż środek innego oferenta jest produktem jednorodnym w rozumieniu przepisów o produktach biobójczych oraz przepisów prawa farmaceutycznego o zamiennikach, a zawierającego te sama substancje czynna w rodzaju i ilości, co oferowany środek do dezynfekcji przez

---

ZNAK SPRAWY: MCM/WSM/ZP1/2022

---

producenta/Dystrybutora urządzenia Nocospray. Tym samym nie stanowi żadnego zagrożenia dla osiągnięcia celu dezynfekcji oraz dla samego urządzenia Nocospray, którego zasada działania jest powszechnie znana i stosowana w innych tego typu urządzeniach opartych na środkach do dezynfekcji zawierających powszechnie znana substancje czynna Nadtlenek Wodoru. Jednocześnie art. 99.1 pkt 5 stanowi: " ...Jeżeli zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia w wystarczająco precyzyjny i zrozumiały sposób, a wskazaniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważny". Czy zatem Zamawiający dopuszcza środki do dezynfekcji równoważne, tzn. identyczne pod względem rodzaju i zawartości substancji czynnych, spektrum biobójczosci oraz ich przeznaczenia, przez co środki te nie stanowią żadnego zagrożenia z urządzeniem do zamgławiania Nocospray, a których producenci/dystrybutorzy potwierdzają kompatybilność z ww. urządzeniem?

**Odp.**

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie, przy jednoczesnym złożeniu oświadczenia o kompatybilności z urządzeniem, bezpieczeństwa stosowania zarówno dla urządzenia, jak i pacjenta oraz zobowiązania do ponoszenia wszelkich kosztów w przypadku zdarzenia niepożądanego.

18. Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 3

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

**Odp.**

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

19. Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 3

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały potwierdzoną badaniami skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) oraz PN-EN-17272 (2020) – normami dotyczącymi skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację)?

**Odp.**

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

20. Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu nr 3

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne były dopuszczone do stosowania w obszarze medycznym i było to potwierdzone w rejestracji biobójczej?

**Odp.**

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

21. Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 3

Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray/Nocomax?

**Odp.**

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

22. Pytanie nr 5 – dotyczy pakietu nr 3, poz. 1

Czy Zmawiający dopuści środek dezynfekujący gwarantujący pełne spektrum działania zgodnie z normą PN-EN 17-272 (2020) przy dawce 5ml/m<sup>3</sup>, z czasem kontaktu dla osiągnięcia pełnego spektrum działania wynoszącym 120 minut?

**Odp.**

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

ZNAK SPRAWY: MCM/WSM/ZP1/2022

23. Pytanie nr 6 – dotyczy pakietu nr 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekujący gwarantujący pełne spektrum działania zgodnie z normą PN-EN 17-272 (2020) bądź NFT 72-281 (2014) przy dawce 3ml/m<sup>3</sup>, z czasem kontaktu dla osiągnięcia pełnego spektrum działania wynoszącym 120 minut?

**Odp.**

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

**Pytania z dnia 31.01.2022**

1. Zadanie 2, pozycja 1 Prosimy, aby Zamawiający wyraził zgodę na złożenie oferty cenowej tylko dla pozycji 1 w zadaniu nr 2. Wynika to z faktu, że jesteśmy producentem wyspecjalizowanym w produkcji masek medycznych na gumki wzbogaconych o warstwę węglową- za ten produkt odpowiadamy, podpierając się badaniami które są wykonywane w danym asortymencie. Dzięki temu oferujemy jako jedyni na rynku maski medyczne wzbogacone o dodatkowy filtr węglowy w technologii grafenowej, który ma właściwości bakteriostatyczne, co ogranicza kolonizację materiału maski przez drobnoustroje pochodzące z powietrza wydychanego przez użytkownika. Wyspecjalizowana produkcja koncentruje siły i moce przerobowe przedsiębiorstwa na dbaniu o jakość wąskiej gamy produktów, dzięki czemu oferujemy pod każdym względem produkt najwyższej jakości. Chcemy zaoferować Państwu produkt innowacyjny w swojej dziedzinie- wnętrze maski ma właściwości bakteriostatyczne, co ogranicza kolonizację materiału maski przez drobnoustroje pochodzące z powietrza wydychanego przez użytkownika. Umożliwia to bardziej komfortowe i potencjalnie dłuższe korzystanie z maski ograniczając konsekwencje typu nieprzyjemny zapach lub ryzyko samo-infekcji. W załączeniu przesyłam zdjęcie rzeczonoego produktu Ponadto chcemy zauważyć, iż w obecnym brzmieniu pakiet 2 z uwagi na swoją różnorodność wymaganego asortymentu, pozwala na składanie ofert tylko i wyłącznie pośrednikom, co jak wiadomo powoduje zwiększone wydatki z uwagi na konieczność doliczenia prowizji do każdego z towarów pozyskiwanych bezpośrednio od producentów/ wyłącznych importerów.

**Odp.**

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

2. Pakiet 2, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne o BFE 98,24%?

**Odp.**

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

3. Pakiet 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m<sup>2</sup>, w rozmiarze L i XL, w kolorze zielonym?

**Odp.**

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

4. Pakiet 2, pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odp.**

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

5. Pakiet 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny typu SMS w kolorze niebieskim?

**Odp.**

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie



---

ZNAK SPRAWY: MCM/WSM/ZP1/2022

---

6. Pakiet 2, pozycja 3  
Czy Zamawiający dopuści fartuch jałowy?  
**Odp.**  
TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie
7. Pakiet 2, pozycja 4  
Czy Zamawiający dopuści czepek w kolorze zielonym lub niebieskim?  
**Odp.**  
TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie
8. Pakiet 2, pozycja 4-6, 8  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?
9. Pakiet 2, pozycja 6  
Czy Zamawiający dopuści czepek w kolorze niebieskim?  
**Odp.**  
TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie
10. Pakiet 2, pozycja 7  
Czy Zamawiający dopuści czepek posiadający wstawkę antypotną w części czołowej, wykonany z włókniny spunlance 45 g/m<sup>2</sup> oraz z włókniny polipropylenowej 25 g/m<sup>2</sup>, pakowany a'50szt.?  
**Odp.**  
TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie
11. Pakiet 2, pozycja 7  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?  
**Odp.**  
TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie
12. Pakiet 2, pozycja 8  
Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty w kolorze niebieskim?  
**Odp.**  
TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie
13. Pakiet 2, pozycja 9  
Czy Zamawiający dopuści rękawice winylowe bezpudrowe o gramaturze dla rom. M 4,6+/-0,3g, grubość na palcu 0,10mm, na dłoni 0,08mm, na mankiecie 0,06mm, będące Środkiem Ochrony Indywidualnej kategorii III (wyższej)?  
**Odp.**  
TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie
14. Pakiet 2, pozycja 10  
Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu 0,16±0,02mm, na dłoni 0,09 ±0,02mm, na mankiecie 0,08±0,02mm, długość min 290 mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N -potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie oraz min 3 środki dezynfekcyjne na min 2 poziomie- potwierdzone badaniami wg EN 374-3

ZNAK SPRAWY: MCM/WSM/ZP1/2022

z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 sztuk?

**Odp.**

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

15. Pakiet 2, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne lateksowe bezpyłowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, obustronnie chlorowane, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, średnia grubość ścianki: na palcu 0,40mm, na dłoni 0,30mm, na mankiecie 0,20mm, długość min 290mm, średnia siła zrywu przed starzeniem min. 28N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej 25µg/g-potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III Typ A. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, mikroorganizmów wg EN 374-2, min 5 cytotatyków na min 3 poziomie wg EN 374-3, min 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji o stężeniu min 70% i 4% formaldehydu- poziom min 2- potwierdzone raportem z badań wg EN 374 z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD, DPG, DPT - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL. Pakowane po 50 szt?

**Odp.**

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

16. Pakiet 2, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe wykonane z HDPE (polietylen wysokiej gęstości) + LLDPE (liniowy polietylen o niskiej gęstości), o grubości 11µm o wymiarach: długość 300mm, szerokość 145mm?

**Odp.**

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

17. Pakiet 2, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści kombinezon ochronny wykonany z laminatu (polipropylen i polietylen) o gramaturze 63 g/m<sup>2</sup>, kolor biały z niebieskim oklejeniem szwów, wyposażony w trzyczęściowy kaptur z elastycznym wykończeniem, gumkę z tyłu w pasie, w nadgarstkach i kostkach, zamek zakryty samoprzylepną patką, będący środkiem ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425, typ 4B, 5B, 6B, spełniający normy i poziomy ochrony: - EN ISO 13688:2013,  
- typ 4B wg EN 14605:2005 +A1:2009,  
- typ 5B wg EN ISO 13982-1:2004 + A1:2010,  
- typ 6B wg EN 13034:2005 + A1:2009,  
- klasa 1 wg EN1073-2:2002, EN 14126:2003 +AC:2004 (klasa 6 Odporności na przenikanie skażonych cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego, klasa 6 Odporności a przenikanie czynników infekcyjnych w wyniku mechanicznego kontaktu z substancjami zawierającymi skażone ciecze, klasa 3 odporności na przenikanie skażonych ciekłych aerozoli, klasa 3 odporności na przenikanie skażonych cząstek stałych),  
- EN 1149-5:2018,  
- EN 14325:2004?

**Odp.**

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

18. Pakiet 2, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści kombinezon ochronny w rozmiarach M-XXL?

**Odp.**

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

19. Pakiet 2, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytotastyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odp.**

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

20. pakiet 5, poz. 1-4 czy zamawiający dopuści maski jako środek ochrony indywidualnej - wyrób niemedyczny?

**Odp.**

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

21. pakiet 4, poz. 4 Czy zamawiający wydzieli poz.4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odp.**

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

22. Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu (folia HDPE) w kolorze białym, jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 68 cm x 108 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym? Prosimy o dopuszczenie fartucha foliowego pakowanego po 100 szt, w opakowaniu zbiorczym - foliowym z perforowanym otwarciem w formie dyspensera z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki.

**Odp.**

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

23. Zadanie 2 Pozycja 9

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice diagnostyczne, winylowe, bezpydrowe, powierzchnia gładka, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii I z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Grubość na palcach, min. 0,06 mm, na dłoni 0,06 mm, na mankiecie min. 0,04 mm. Gramatura min. 4,5 g dla rozmiaru M.. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Bez zawartości DEHP (DOP) – fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk.



**Odp.**

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

## 24. Zadanie 2 Pozycja 10

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice diagnostyczne nitylowe produkowane bez zawartości chloru i akceleratorów, zielone, grubość na palcach min. 0,1 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, z wewnętrzną powłoką, na opakowaniu. AQL 1,5. Zgodność z normą EN 455, EN 374- 1,2,4,5, ISO 16523-1, EN 420 z oznaczeniem na opakowaniu Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych z Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po maks. 200 sztuk.

**Odp.**

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

## 25. Zadanie 2 Pozycja 10

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.

**Odp.**

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

## 26. Zadanie 2 Pozycja 11

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed

---

**ZNAK SPRAWY: MCM/WSM/ZP1/2022**

---

kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk.

**Odp.**

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania

**27. Zadanie 2 Pozycja 16**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpydrowe, nitrylowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2  $\geq 6,0N$ . Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), wysoko odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym co najmniej Doksorubicyna, Ifosfamid, Mitoksantron, Cytarabina ). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14001. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak : tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 szt.

**Odp.**

TAK – Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie

**28. Zadanie 2 Pozycja 16**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpydrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2  $> 6,0N$ . Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla

ZNAK SPRAWY: MCM/WSM/ZP1/2022

---

wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

**Odp.**

NIE – Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania